

土壤 ATP 含量(磷钼酸比色法)测定试剂盒说明书

(货号: BP10135F 分光法 24样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

三磷酸腺苷 (ATP) 是生物体内能量转换最基本的载体,是生物体内最直接的能量来源,测定 ATP 含量并且计算能荷,能够反映能量代谢状态。

肌酸激酶催化三磷酸腺苷(ATP)和肌酸生成磷酸肌酸,用磷钼酸比色法进行检测,经波长扫描产物在 700nm 处有最大吸收峰,进而计算得到 ATP 的含量。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项	
提取液	提取液 A 15mL×1 瓶 提取液 B 3mL×1 瓶	4℃保存		
试剂一	粉剂 2 支	-20℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 加入 1.1mL 蒸馏水充分溶解待用;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。	
试剂二	液体 6mL×1 瓶	4℃保存		
试剂三	粉剂 1 支	-20℃保存	1. 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 加入 1mL 蒸馏水充分溶解待用;用不完的试剂分装后-20°C保存,禁止反复冻融。	
试剂四	粉剂1瓶	4℃避光 保存	1. 开盖前注意使试剂落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 4.3mL 水,再加 1.7mL 浓硫酸(加浓硫酸时务必小心,逐滴缓慢加入水中,注意防护); 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。	
试剂五	液体 30mL×1 瓶	4℃保存		
标准液	粉体 1 支	-20℃保存	 用前准确称取 2mg 粉体即 ATP 至一新 EP 管中,再加 1.7mL 蒸馏水溶解即 2μmoL/mL; 再用水稀释一倍成 1μmoL/mL 标准品,待用(-20℃保存,一周内用完)。 	

【注】:全程操作需无磷环境;试剂配置最好用新的枪头和玻璃移液器等,也可以用一次性塑料器皿,避免磷污染。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、**浓硫酸**、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

称取约 0.1g 土壤加入 EP 管中,加 0.5mL 提取液 A 进行匀浆,于 12000rpm,室温离心 10min,取出 250μ L 上清液至一新 EP 管中,再加入适量提取液 B 调 PH 至中性 (用 PH 试纸测量,PH 在 6.5-8 之间均可)。再加蒸馏水定容至 0.5mL,该液体待测备用。

网址: www.bpelisa.com



【注】: 也可以按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为1:5~10的比例提取。

2、检测步骤:

- ① 分光光度计预热 30 min 以上,调节波长到 700nm,蒸馏水调零。
- ② 反应液配制:按照试剂四:试剂五=1:5的比例混匀。用多少配多少的混合液。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管	对照管	标准管	空白管			
Ministry (pt.)			(仅做一次)	(仅做一次)			
样本	50	50					
标准液			50				
试剂一	50		50				
试剂二	100	100	100	100			
试剂三	30		30				
蒸馏水		80		130			
充分混匀,37℃准确水浴 30min							
反应液	480	480	480	480			

混匀, 37℃水浴 20min, 液体全部转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)中, 在 700nm 下读取各管吸光值 A (每个测定管需设一个对照管)。

【注】若 A 测定-A 对照的值小于 0.01,可增加土样质量 W(如增至 0.2g)或增加样本加样量 V1(如由 50μ L 增至 100μ L,则试剂二相应减少);标准管仍为 50μ L,其他试剂不变;则改变后的 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

土壌 ATP 含量(μmol/g 重量)=[C 标准×V _ξ×(A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)]÷(W×V1÷V) =(A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)÷W

C 标准---标准液浓度, 1μ mol/mL; V---加入提取液体积,1mL; V1---加入反应体系中样本体积,0.05mL; $V_{\$}$ ---标准品加样体积,0.05mL; W---样本质量,g。

网址: www.bpelisa.com